This Page Is Inserted by IFW Operations and is not a part of the Official Record

BEST AVAILABLE IMAGES

Defective images within this document are accurate representations of the original documents submitted by the applicant.

Defects in the images may include (but are not limited to):

- BLACK BORDERS
- TEXT CUT OFF AT TOP, BOTTOM OR SIDES
- FADED TEXT
- ILLEGIBLE TEXT
- SKEWED/SLANTED IMAGES
- COLORED PHOTOS
- BLACK OR VERY BLACK AND WHITE DARK PHOTOS
- GRAY SCALE DOCUMENTS

IMAGES ARE BEST AVAILABLE COPY.

As rescanning documents will not correct images, please do not report the images to the Image Problem Mailbox.

Europäisches Patentamt **European Patent Office**

Office européen des brevets

EP 0 875 567 A2 (11)

(12)

EUROPÄISCHE PATENTANMELDUNG

(43) Veröffentlichungstag: 04.11.1998 Patentblatt 1998/45

(21) Anmeldenummer: 98106426.4

(22) Anmeldetag: 08.04.1998

(51) int. Cl.⁶: C12N 15/12, C07K 14/47, C12N 15/63, C12N 1/21, G01N 33/68, C07K 16/18, A61K 48/00

(84) Benannte Vertragsstaaten:

AT BE CH CY DE DK ES FI FR GB GR IE IT LI LU MC NL PT SE

Benannte Erstreckungsstaaten: AL LT LV MK RO SI

(30) Priorität: 30.04.1997 DE 19718249

(71) Anmelder:

BASF AKTIENGESELLSCHAFT 67056 Ludwigshafen (DE)

(72) Erfinder:

· Peukert, Karen 35094 Lahntal-Sterzhausen (DE)

· Haenel, Frank, Dr. 07745 Jena (DE)

· Eilers, Martin, Prof. Dr. 35043 Marburg-Cappel (DE)

Myc-bindende Zinkfinger-Proteine, ihre Herstellung und ihre Verwendung (54)

(57) Neue Myc-bindende Zinkfingerproteine, ihre Herstellung und ihre Verwendung.

Beschreibung

10

45

50

Die vorliegende Erfindung betrifft Myc-bindende Zinkfinger-Proteine, ihre Herstellung und ihre Verwendung.

Myc ist ein spezifisch an DNA bindendes Protein. Es wird zur Familie der Helix-Loop-Helix/Leucin-Zipper (HLH/LZ) Transkriptionstaktoren gezählt (Landschulz et al., 1988, Murre et al., 1989). Myc ist ein zentraler Transkriptionsaktivator, der mit dem Protein Max (Amati et al., 1993) einen Komplex bildet und durch diesen molekularen Mechanismus andere Gene aktiviert, beispielsweise alpha-Prothymosingen, Ornithindecarboxylasegen und cdc25A.

Von Schulz et al. 1995, wurde ein 13 Zinkfinger enthaltendes Protein aus der Maus beschrieben, dessen zelluläre Funktion jedoch unklar ist.

Aufgrund seiner Schlüsselstellung in der Transkription bietet Myc einen Ansatzpunkt zum Verständnis von zellulären, insbesondere von pathophysiologischen Prozessen.

Es bestand daher die Aufgabe, weitere Informationen über die molekulare Wirkungsweise von Myc, insbesondere über die Myc vermittelte Genrepression bereitzustellen.

Gegenstand der Erfindung ist ein Protein mit der in SEQ ID NO:2 dargestellten Aminosäuresequenz. Dieses Protein besitzt dreizehn Zinkfingerdomänen.

Es weist folgende biologischen Eigenschaften auf:

- Spezifische Bindung an Myc.
- Transaktivierung des Adenovirus Major Late (AdML) Promotors.
- 20 Transaktivierung des Cyclin D1 Promotors,
 - durch Assoziation mit Myc wird die Transaktivierung gehemmt,

in Abwesenheit von Myc ist das Protein im wesentlichen im Cytosol assoziiert mit Mikrotubuli zu finden.

Ein weiterer Gegenstand der Erfindung sind Proteine, die sich aus der SEQ ID NO:2 dargestellten Struktur durch Substitution, Insertion oder Deletion von einem oder mehreren Aminosäuren ableiten lassen, wobei diese Proteine noch die wesentlichen biologischen Eigenschaften des durch SEQ ID NO:2 beschriebenen Proteins besitzen. Diese Proteine werden im folgenden Muteine genannt. Unter wesentlichen Eigenschaften wird die spezifische Bindung der Muteine an Myc verstanden.

Die oben aufgeführten Eigenschaften des durch SEQ ID NO:2 beschriebenen Proteins müssen nicht alle bei den Muteinen vorhanden sein, solange die spezifische Bindung an Myc gegeben ist. Bevorzugt sind jedoch diejenigen Muteine, die alle der oben aufgeführten Eigenschaften besitzen.

Die Anzahl der durch Insertion Substitution oder Deletion gegenüber dem durch SEQ ID NO:2 beschriebenen Protein veränderten Aminosäuren kann zwischen 1 und 100, bevorzugt zwischen 1 und 50 Aminosäuren variieren. Die Veränderungen können in einem kleineren Bereich des Moleküls konzentriert oder auch über das ganze Molekül verteilt sein.

Bevorzugte Veränderungen sind konservative Substitutionen, bei denen eine Aminosäure durch eine andere Aminosäure mit ähnlicher Raumerfüllung, Ladung oder Hydrophilie ersetzt wird.

Beispiele für solche konservativen Substitutionen sind

40 Ersatz von Arg durch Lys oder umgekehrt,

Ersatz von Arg durch His oder umgekehrt,

Ersatz von Asp durch Glu oder umgekehrt,

Ersatz von Asn durch Gin oder umgekehrt,

Ersatz von Cys durch Met oder umgekehrt,

Ersatz von Cys durch Ser oder umgekehrt,

Ersatz von Gly durch Ala oder umgekehrt,

Ersatz von Val durch Leu oder umgekehrt,

Ersatz von Val durch lie oder umgekehrt, Ersatz von Leu durch lie oder umgekehrt,

Ersatz von Phe durch Tyr oder umgekehrt,

Ersatz von Phe durch Trp oder umgekehrt,

Ersatz von Ser durch Thr oder umgekehrt.

Die Veränderungen können auch kombiniert werden, z.B. eine oder mehrere Substitutionen mit Deletionen und/oder Insertionen.

Ein weiterer Gegenstand der Erfindung sind Nukleinsäuresequenzen, die für die oben beschriebenen Proteine codieren. Solche Nukleinsäuresequenzen sind bevorzugt DNA, insbesondere cDNA Sequenzen, in einzelsträngiger oder doppelsträngiger Form.

Bevorzugte Nukleinsäuresequenzen sind solche mit der in SEQ ID NO:1 dargestellten Sequenz und solche, die mit dieser Sequenz einen hohen Verwandschaftsgrad aufweisen, beispielsweise solche, die für das gleiche Protein codieren wie SEQ ID NO:1. Weitere bevorzugte Nukleinsäuresequenzen sind solche, die für ein Protein codieren, das 95% oder mehr Identität mit dem Protein der Sequenz SEQ ID NO:2 aufweist.

Ein weiterer Gegenstand der Erfindung sind Vektoren, die eine der oben beschriebenen Nukleinsäuresequenzen in funktioneller Verknüpfung mit einem oder mehreren Regulationselementen tragen. Unter Regulationselemente sind Nukleinsäurefragmente zu verstehen, die auf Transkription oder Translation einen regulierenden Einfluß haben, beispielsweise Promotoren, Enhancer, Polyadenylierungsstellen, ribosomale Bindungsstellen.

Die mit solchen Vektoren transformierten Wirtsorganismen sind ebenfalls Gegenstand der Erfindung. Als Wirtsorganismen geeignet sind Mikroorganismen, pflanzliche oder tierische Zellen oder Lebewesen. Bevorzugte Wirtsorganismen sind eukaryontische Zellen und Lebewesen. Der Begriff Wirtsorganismus umfaßt auch beispielsweise transgene Tiere und Pflanzen.

Die Herstellung der erfindungsgemäßen Proteine erfolgt bevorzugt mit Hilfe gentechnischer Verfahren. Ein Wirtsorganismus, der die Erbinformation für die erfindungsgemäßen Proteine trägt, wird unter Bedingungen kultiviert, die die Expression des Proteins erlauben. Diese Bedingungen -wie Temperatur, Nährmedium, Zelldichte - hängen weitgehend von der Wahl des Wirtsorganismus ab. Solche Bedingungen sind jedoch dem Fachmann für die einzelnen Wirtsorganismen geläufig.

Die exprimierten Proteine werden anschließend, ggf. nach Aufbrechen des Wirtsorganismus, vom Wirtsorganismus abgetrennt und in reiner Form durch bekannte Methoden der Proteinreinigung, wie Fällung. Chromatographie, Elektrophorese in reiner Form isoliert. Ein weiterer Gegenstand der Erfindung ist die Verwendung der Proteine als Antigen zur Herstellung von Antikörpern, sowie die so erhaltenen Antikörper. Es lassen sich durch dem Fachmann bekannte Verfahren polyklonale Antiseren oder auch monoklonale Antikörper herstellen.

Die erfindungsgemäßen Proteine eignen sich auch als Testsysteme zur Auffindung von potentiellen selektiven Transkriptionsmodulierenden Substanzen. Dies läßt sich besonders gut testen, indem man die Fähigkeit der Proteine, mit Myc einen Proteinkomplex zu bilden, ausnützt. Ein weiterer Gegenstand der Erfindung ist daher ein Verfahren zur Identifizierung von spezifischen transkriptionsmodulierenden Substanzen, das folgende Schritte umfaßt:

- (a) Inkubation des Proteins gemäß Anspruch 1 mit dem Genprodukt von myc unter Bedingungen, unter denen sich ein Proteinkomplex zwischen diesen beiden Proteinen ausbildet,
- (b) Inkubation der beiden Proteine unter ansonst gleichen Bedingungen wie (a) jedoch in Anwesenheit einer oder mehrerer Substanzen, die auf spezifische transkriptionsmodulierende Aktivitäten zu testen sind,
- (c) Ermitteln des Unterschiedes in der Proteinkomplexbildung zwischen (b) und (a),

(d) Auswahl solcher Substanzen, bei denen gemäß Schritt (b) eine andere Proteinkomplexbildung erhalten wurde als bei Schritt (a).

Es lassen sich damit Substanzen auffinden, die die Proteinkomplexbildung zwischen den neuen Zinkfingerprotein und Myc fördern, aber auch solche, die sie unterbinden.

Die erfindungsgemäßen Nukleinsäuresequenzen eignen sich auch zur Gentherapie von Erkrankungen, bei denen die durch Myc vermittelte Transkription gestört ist.

Beispielsweise können zusätzliche Gensequenzen eingebracht werden um so die zelluläre Konzentration der Zinkfingerproteine zu erhöhen. Es kann aber auch gewünscht sein, daß die Konzentration der Zinkfingerproteine erniedrigt werden soll. In diesem Falle bietet sich eine Gentherapie auf antisense Basis an, wobei man eine zu dem Zinkfingerproteingen komplementäre Nukleinsäure oder Nukleinsäurederivat appliziert, und somit die Expression des Zinkfingerproteingens reduziert.

Die weitere Ausgestaltung der Erfindung ist in den folgenden Beispielen aufgeführt.

60 Beispiel 1

Isolierung der DNA mit der durch SEQ ID NO:1 beschriebenen Struktur

Vorausgegangene Arbeiten hatten gezeigt, daß die Integrität der Helix-Loop-Helix Domäne von Myc kritisch für die Genrepression durch Myc in stabilen Zellinien war (Philipp et al., 1994). Um neue Proteine zu identifizieren, di mit dem C-Terminus von Myc interagieren, wurde ein DNA-Fragment, das für die basische Region und die HLH/LZ Domäne (Aminosäuren 355-439 des humanen Myc) codiert, im Leserahmen an die DNA bindende Domäne von GAL4 (Aminosäure 1-147) fusioniert und als Köder in einem "Two-Hybrid-Screen" (Fields and Song, 1989) benutzt.

30

35

2x10⁵ unabhängige Transformanden einer HeLa cDNA Bibliothek, markiert mit der GAL4 Aktivierungsdomäne, wurden gescreent. Ein Clon mit β-Galaktosidaseaktivität wurde weiter charakterisiert. Es wurde keine Interaktion zwischen dem von diesem Clon codierten Protein und der DNA Bindungsdomäne von GAL4 allein oder einer GAL4-BCY-1 Chimäre, die als Negativkontrolle benutzt wurde, festgestellt.

Die Interaktion mit Myc wurde aufgehoben durch Deletion der HLH-Domäne in Myc (370-412), nicht aber durch Insertion der vier Aminosäuren zwischen der HLH Domäne und dem Leucin-Zipper (In 412) oder durch Deletion des gesamten Leucin-Zippers (412-434). Eine spezifische Interaktion wurde auch nachgewiesen mit N-Myc aber keine mit MAX oder USF, zwei HLH-Proteinen, die mit Myc nahe verwandt sind.

cDNA-Moleküle mit voller Länge wurden durch ein 5'-RACE-Protokoll isoliert und sequenziert (SEQ ID NO:1). Sie codieren ein Protein mit 803 Aminosäuren (SEQ ID NO:2) mit einem theoretischen Molekulargewicht von 87,970 Dalton. Das Protein wurde Miz-1 für Myc-Interacting-Zincfinger-Protein-1 genannt.

Die Sequenzierung ergab, daß der isolierte Clon für ein Zinkfingerprotein mit 13 Zinkfingern codierte, 12 davon unmittelbar geclustert in der C-terminalen Hälfte des Proteins.

5 Beispiel 2

5

Herstellung von Muteinen

Ausgehend von der in SEQ ID NO:1 dargestellten Nukleinsäuresequenz können mit dem Fachmann geläufigen Methoden der Gentechnik Nukleinsäuren hergestellt werden, die für veränderte Proteine (Muteine) codieren. Die Herstellung der Muteine selbst erfolgt zweckmäßigerweise durch Expression einer Nukleinsäure in einem geeigneten Wirtsorganismus.

Beispiel 3

25

50

Assoziation des Proteins SEQ ID NO:2 mit Myc

Der C-Terminus des Proteins SEQ ID NO:2 (Aminosaure 269-803) wurde mit der Glutathion-Transferase (GST) (Smith and Johnson, 1988) fusioniert, das GST-Miz-1 Fusionsprotein gereinigt und mit in vitro synthetisiertem, radioaktiv markiertem Myc Protein inkubiert. Myc assoziiert spezifisch mit GST-Miz-1, jedoch nicht mit GST. Eine Mutante von Myc, der die HLH Domäne fehlt, konnte nicht mit GST-Miz-1 assoziieren. Radioaktiv markiertes Max interagiert weder mit GST-Miz-1 noch mit GST. Jedoch kann mit Hilfe von Myc Max an GST-Miz-1-Kügelchen in vitro binden, was dafür spricht, daß Miz-1 und Max mit unterschiedlichen Flächen der HLH-Domäne von Myc interagieren.

35 Literaturverzeichnis

- Amati, B., Brooks, M. W., Levy, N., Littlewood, T. D., Evan, G. I., and Land, H. (1993). Oncogenic activity of the c-Myc protein requires dimerization with Max. Cell 72, 233-245.
- Fields, S., and Song, O. (1989). A novel genetic system to detect protein-protein interactions. Nature 340, 245-246.
 - Landschulz, W. H., Johnson, P. F., and McKnight, S. L. (1988). The leucine zipper: a hypothetical structure common to a new class of DNA binding proteins. Science 240, 1759-1764.
- Murre, C., SchonleberMcCaw, P., and Baltimore, D. (1989). A new DNA binding and dimerization motif in immunoglobulin enhancer binding, daughterless, MyoD, and myc proteins. Cell 56, 777-783.
 - Philipp, A., Schneider, A., Väsrik, I., Finke, K., Xiong, Y., Beach, D., Alitalo, K., and Eilers, M. (1994). Repression of Cyclin D1: a Novel Function of MYC. Mol. Cell. Biol. 14, 4032-4043.
 - Schulz, T. C., Hopwood, B., Rathjen, P. D., and Wells, J. R. (1995). An unusual arrangement of 13 zinc fingers in the vertebrate gene Z13. Biochem. J. 311, 219-224.
- Smith, D. B., and Johnson, K. S. (1988). Single-step purification of polypeptides expressed in Escherichia coli as fusions with glutathione-S-transferase. Gene 67, 31-40.

SEQUENZ PROTOKOLL

	(1) ALGEMEINE INFORMATION:	
10	(i) ANMELDER: (A) NAME: BASF Aktiengesellschaft (B) STRASSE: Carl-Bosch-Strasse 38 (C) ORT: Ludwigshafen (E) LAND: Bundesrepublik Deutschland (F) POSTLEITZAHL: D-67056 (G) TELEPHON: 0621/6048526 (H) TELEFAX: 0621/6043123 (I) TELEX: 1762175170	
15	(ii) ANMELDETITEL: Myc-bindende Zinkfingerproteine	
	(iii) ANZAHL DER SEQUENZEN: 2	
20	 (iv) COMPUTER-LESBARE FORM: (A) DATENTRĀGER: Floppy disk (B) COMPUTER: IBM PC compatible (C) BETRIEBSSYSTEM: PC-DOS/MS-DOS (D) SOFTWARE: PatentIn Release #1.0, Version #1.25 (EPA) 	
	(2) INFORMATION ZU SEQ ID NO: 1:	
25	(i) SEQUENZ CHARAKTERISTIKA: (A) LÄNGE: 2680 Basenpaare (B) ART: Nukleinsäure (C) STRANGFORM: Einzel	
10	(D) TOPOLOGIE: linear	
	(ii) ART DES MOLEKÜLS: cDNS zu mRNS	
	(iii) HYPOTHETISCH: NEIN	
5	(iii) ANTISENSE: NEIN	
	(ix) MERKMALE: (A) NAME/SCHLÜSSEL: 5'UTR (B) LAGE: 1159	
0	(ix) MERKMALE: (A) NAME/SCHLÜSSEL: CDS (B) LAGE: 1602571	
5	(ix) MERKMALE: (A) NAME/SCHLÜSSEL: 3'UTR (B) LAGE: 25722680	
	(xi) SEQUENZBESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 1:	
)	GGAGTGCCGT CCCCGGCCTT CTCGCGGCCG TGATGCACCT CCCTCTGCGG TGGGGTCCGG	60
	GACATGGCAG GTAATGAGCC GGACGAGGGG AGCCAAGCTG GAGTTTACAC AGGCAAACTG	120

5

	TC	'AGAI	AAAG i	A GTA	AGCC1	rggg	CTGT	CTG	GAA 2	ATCTO	GAGC		: Ası			C CAG		174
5																5		
	CA	C AC	C CA	G CA	T GT	C TT	G GA	A CA	G CI	G AA	C CA	G CA	G CG	G CA	G C	rg gg	3	222
	Hi	s Se	er Gl	n Hi	s Va	l Le	u Gl	u Gl	n Le	u As	n Gl	n Gl	n Ar	g Gl	n Le	eu Gly	7	
					1	0				1	5				2	0		
10	CT	т ст	C TG	T GA	C TG	C AC	بىلىن ت	ጥ ርጥ	c cm	C CA	C GG	ጥ ረጥ	ጥ ሮአ	c ma	מגיחש	G GC1	_	. 220
	Le	u Le	u Cy	s As	D Cv	s Th	r Phe	e Va	l Va	l Ası	n Gi	r Va	ı un	e Dh	T AM	s Ala		270
			_	2					3		P G 1,	, ,		3	_	S MIC	•	
	CA!	r AA	A GC	A GT	G CT	G GC(GCC	TG	AG	C GA	G TA	C TT	CAA	G AT	G CT	C TTC		318
15	His	s Ly			l Le	ı Ala	a Ala			r Gli	ı Ty:	r Ph	e Ly	s Me	t Le	u Phe	!	
			4	U				4 9	5				5	0				
	GT	GA	C CA	G AA	GAC	GTO	GTG	CAC	CTO	GAC	ATC	2 AG	r aac	. GC(ב פר	A GGC		366
	Va]	Ası	p Gl:	ı Lya	. Ası	Val	Val	His	Lei	Asp	Ile	Se:	Ası	a Ala	a Al	a Gly	•	300
20		5!					60			_		6	_					
	CTC	e cer	2 CA(3 አጥ <i>ር</i>	· CTPC		·											
	Len	GIV	, Gly	Mot	T.O	Clu	Dho	Mot	TAC	ACG	GCC	AAC	CT	AGC	CIV	G AGC		414
	70		, 011		. Dec	75		Met	TY	THE			s rer	ı sei	Le	Ser		
25	. •					.,					80	,				85		
20	CCI	GAC	AAC	GTG	GAT	GAT	GTG	CTG	GCC	GTG	GCC	ACI	TTC	CTC	CA	A ATG		462
	Pro	Glu	Asn	Val			Val	Leu	Ala	Val	Ala	Thr	Phe	Leu	Glr	Met		
					90					95					100)		
	CAG	GAC	ATC	ATC	ACG	GCC	TGC	САТ	GCC	ርጥር	AAG	. יירא	Curre	CCT	CAC	CCG		510
30	Gln	Asp	Ile	Ile	Thr	Ala	Cys	His	Ala	Leu	Lvs	Ser	Len	Ala	Glu	Pro		310
				105					110		-,,	001		115		FIU		
	GCT	ACC	AGC	CCT	GGG	GGA	AAT	GCG	GAG	GCC	TTG	GCC	ACA	GAA	GGA	GGG		558
35	Ala	THE	120	Pro	GIY	GIĀ	ASN		Glu	Ala	Leu	Ala		Glu	Gly	Gly		
			120					125					130					
	GAC	AAG	AGA	GCC	AAA	GAG	GAG	AAG	GTG	GCC	ACC	AGC	ACG	CTG	AGC	AGG		606
	qaA	Lys	Arg	Ala	Lys	Glu	Glu	Lys	Val	Ala	Thr	Ser	Thr	Leu	Ser	Arg		
40		135					140					145						
,,,	CTG	GAG	CAG	GCA	GGA	CGC	AGC	a C a	ccc	እጥአ	CCC	ccc	3.CC	> CC	G3.G	cmc		c.c.a
	Leu	Glu	Gln	Ala	Glv	Ara	Ser	Thr	PTO	Tla	GIV	Dro	AGC.	AGG	AAL	ton		654
	150				-	155					160	110	Ser	ALG	KSP	165		
15	AAG	GAG	GAG	CGC	GGC	GGT	CAG	GCC	CAG	AGT	GCG	GCC	AGC	GGT	GCA	GAG		702
•	Lys	GIU	GIU	Arg		Gly	Gln	Ala	Gln		Ala	Ala	Ser	Gly	Ala	Glu		
					170					175					180			
	CAG	ACA	GAG	AAA	GCC	GAT	GCG	ccc	CGG	GAG	cce	CCG	ርር ሞ	CTC	CAC	CTC		750
0	Gln	Thr	Glu	Lys	Ala .	Asp .	Ala	Pro	Arg	Glu	Pro	Pro	Pro	Val	Glu	Len		, 30
				185		-			190					195	~~~			

																CCT	798
	Lys	Pro	Asp 200		Thr	Ser	Gly	Met 205		Ala	Ala	Glu	Ala 210		Ala	Ala	
5			200					203					210				
																AAA	846
	ren	215		ser	ser	GIU	220		Met	GIU	vaı	225		A18	Arg	Lys	
10	GGG	GAA	GAG	GAG	CAA	AAG	GAG	CAA	GAG	GAG	CAA	GAG	GAG	GAG	GGC	GCA	894
	_		Glu	Glu	Gln			Gln	Glu	Glu		Glu	Glu	Glu	Gly	Ala	
	230					235					240					245	
	GGG	CCA	GCT	GAG	GTC	AAG	GAG	GAG	GGT	TCC	CAG	CTG	GAG	AAC	GGA	GAG	942
15	Gly	Pro	Ala	Glu	Val 250	_	Glu	Glu	Gly	Ser 255	Gln	Leu	Glu	Asn	G1y 260	Glu	
	GCC	CCC	GAG	GAG	AAC	GAG	AAT	GAG	GAG	TCA	GCG	GGC	ACA	GAC	TCG	GGG	990
	Ala	Pro	Glu		Asn	Glu	Asn	Glu		Ser	Ala	Gly	Thr		Ser	Gly	
20				265					270					275			
	CAG	GAG	CTC	GGC	TCC	GAG	GCC	CGG	GGC	CTG	CGC	TCA	GGC	ACC	TAC	GGC	1038
	Gln	Glu		Gly	Ser	Glu	Ala	-	Gly	Leu	Arg	Ser		Thr	Tyr	Gly	
25			280	•				285					290				
	GAC	CGC	ACG	GAG	TCC	AAG	GCC	TAC	GGC	TCC	GTC	ATC	CAC	AAG	TGC	GAG	1086
	Asp	_	Thr	Glu	Ser	Lys	Ala	Tyr	Gly	Ser	Val		His	Lys	Cys	Glu	
		295					300					305					
30							ACG										1134
		Cys	Gly	Lys	Glu		Thr	His	Thr	Gly		Phe	Lys	Arg	His		
	310					315					320					325	
							AAG										1182
35	Arg	Ile	His	Thr		Glu	Lys	Pro	Phe		Cys	Arg	Glu	Сув		Lys	
					330					335					340		
							GCG	•									1230
	Ala	Pne	Ser	ASP 345	Pro	Ala	Ala	Сув	Lys 350	Ala	His	Glu	Lys	355	HIS	Ser	
40																	
							TGC										1278
	PIO	neu	360	PIO	TYE	GIA	Cys	365	GIU	Cys	GIĀ	гĀŝ	370	TYL	Arg	ren	
45																	
	ATC Ile																1326
		375	Deu	neu	NSII	neu	380	БÀР	гÃ2	ALG		385	GIÀ	GIU	ΑΙG	ALY	
50	TAC	CGC	TGC	GAG	GAC	TGC	GGC	AAG	CTC	TTC	ACC	ACC	TCG	GGC	AAC	CTC	1374
	Tyr .	Arg	Cys	Glu			Gly	Lys	Leu			Thr	Ser	Gly			
	390					395					400					405	

	AAC	G CG	C CA	C CA	G CT	G GT	G CA	C AG	C GG	C GA	G AA	.G CC	C TA	C C	AG I	GC	GAC	1422
	Lys	ar Ar	g Hi	s Gl	n Lei 41		l Hi	s Se	r Gl	y Gl 41	_	s Pr	о Ту	T G1		ys 20	Asp	
5											_							
			C GG															1470
	Туг	Cy:	s Gly	42		r Phe	e Se	r Ası	Pro 430		r Se:	r Ly	s Me	t Ar 43		is	Leu	
10	GAG	AC	CAC	GAG	: ACC	GAG	C AAC	GAG	CAC	: AAC	G TG	c cc	A CA	C TG	C G	AC.	AAG	1518
	Glu	Thi	His 440		Thr	Ası	Lys	445		Lys	Cy:	s Pro	o Hi 45		s A	sp	Lys	
	AAG	TTC	C AAC	CAG	GTA	GGC	AAC	CTG	AAG	GCC	CAC	CT	G AA	G AT	c cz	C	ATC	1566
15			Asr					Lev					Ly.					
	· GCT	GAC	GGG	ccc	CTC	AAG	TGC	CGA	GAG	TGT	GGG	: AAC	CA	S TT	C AC	:C	ACC	1614
			Gly															
20	470					475		-		-	480						485	
			AAC															1662
	Ser	Gly	Asn	Leu	Lys 490		Gln	Leu	Arg	11e		Ser	G13	/ Glu	ъ 50		Pro	
25												-						
			TGC															1710
	туг	vai	Cys	505	HIS	Cys	Gin	Arg	510	Phe	Ala	Asp	Pro	515 515		а.	Leu	
30	CÀG	CGG	CAC	GTC	CGC	ATT	CAC	ACA	GGT	GAG	AAG	CCA	TGC	CAG	TG	r	GTG	1758
•	Gln	Arg	His 520	Val	Arg	Ile	His	Thr 525	Gly	Glu	Lys	Pro	Cys 530	Gln	Cy	s 1	Val	
	ATG	TGC	GGT	AAG	GCC	TTC	ACC	CAG	GCC	AGC	TCC	CTC	ATC	GCC	CAC	2 (GTG	1806
<i>35</i>			Gly															
	CGC	CAG	CAC	ACC	GGG	GAG	AAG	CCC	TAC	GTC	TGC	GAG	CGC	TGC	GGG	: 2	AAG	1854
	Arg																	
40	550					555	_				560			_			65	
	AGA																	1902
	Arg	Phe	Val	Gln	Ser 570	Ser	Gln	Leu	Ala	Asn 575	His	Ile	Arg	His	His 580		rab	
45	AAC .	ATC	CGC	CCA	CAC	AAC	ጥርር	A C.C	CTC.	ጥርረ	አ ርታር	מממ	הכר	اکشت	CTC.		A C	1950
	Asn		Arg					Ser										1550
	ርጥር /		CAC	Cmc ·	maa		~>~			. ==						_		
50	GTG (1998
	, ,		600	J64	Jet .	ם גיה		11e . 605	.16	116	nis		619 610	GIU	nys	Ρ.	10	

5			u Cy					Arç					g Va			CTG Leu	2046
		g Se:					Val					Ala				ATC Ile 645	2094
10						GGC Gly					Val					Asp	2142
15					Ala	ACC Thr						_			_	CAG Gln	2190
20				Val		GTG Val					_						2238
			Lys			ATC Ile							_		_		2286
25		Pro				ATC Ile 715											2334
30						AGC Ser											2382
35						TTC Phe											2430
40						TGG Trp	Pro										2478
						CGC (Gly						2526
4 5					Thr	CCT (Pro) 795				Pro :					TGAG	CTGGCG	2578
50	GCCC	TTCI	GA C	TGTI	TATT	T AA	GGAT(GGAT	GGC	ACCC!	rgg 1	AACC	GGGA	AG G	GTG G	CCTGT	2638
						G GA:			TAA	AAAA	AAA A	AA ·					2680

(i) SEQUENZ CHARAKTERISTIKA:

5		٠		(B)	Läng: ART: TOPO:	Ami	nosā	ure		en						
		(i	i) A	RT D	ES M	OLEK	ÖLS:	Pro	tein							
		(x	i) S	EQUE	NZBE	SCHRI	EIBU	NG:	SEQ	ID N	O: 2	:	•			
	Met		p Ph	e Pr		n His	s Se:	r Gli	n Hi	s Vai	_	i Gl	u Gl	n Le	u Ası 19	
15	Glr	Arq	g Gli	n Lei 21		Leu	ı Let	ı Cys	3 Asj		s Thi	r Pho	e Va	1 Va:	l Asr	Gl ₃
	Val	. His	3 Phe		s Ala	His	Lys	Ala 40		l Lei	Ala	a Ala	a Cy:		Glu	Туг
20	Phe	Lys 50		: Le	ı Phe	val	Asr 55		Lys	as <u>r</u>	Va]	. Val		s Lev	Asp	Ile
	Ser 65		Ala	Ala	Gly	Leu 70		Gln	Met	. Leu	Glu 75		Met	туг	Thr	Ala 80
25	Lys	Leu	Ser	Leu	Ser 85		Glu	Asn	Val	Asp 90		Val	Lev	Ala	Va1 95	Ala
3 <i>0</i>	Thr	Phe	Leu	Gln 100		Gln	Asp	Ile	Ile 105		Ala	Cys	His	110	Leu	Lys
30	Ser	Leu	Ala 115		Pro	Ala	Thr	Ser 120	Pro	Gly	Gly	Asn	Ala 125		Ala	Leu
35	Ala	Thr 130	Glu	Gly	Gly	Asp	Lys 135	Arg	Ala	Lys	Glu	Glu 140	Lys	Val	Ala	Thr
	Ser 145	Thr	Leu	Ser	Arg	Leu 150	Glu	Gln	Ala	Gly	Arg 155	Ser	Thr	Pro	Ile	G1y 160
10	Pro	Ser	Arg	Asp	Leu 165	Lys	Glu	Glu	Arg	Gly 170	Gly	Gln	Ala	Gln	Ser 175	Ala
	Ala	Ser	Gly	Ala 180	Glu			Glu		Ala	Asp	Ala	Pro	Arg 190	Glu	Pro
5	Pro	Pro	Val 195		Leu	Lys	Pro	Asp 200	Pro	Thr	Ser	Gly	Met 205	Ala	Ala	Ala
o		Ala 210	Glu	Ala	Ala		Ser 215	Glu	Ser	Ser	Glu	Gln 220	Glu	Met	Glu	Val
-	Glu 225	Pro	Ala	Arg		Gly 230	Glu	Gl u	Glu		Lys 235	Glu	Gln	Glu	Glu	Gln 240

	Pr		ys 30	Gln	Су	s Va	l Me	t Cy 53		у Гу	/S Al	la Ph	e Th		ln Al	la Se	er Ser
5	Le 54		le .	Ala	His	s Va	1 Ar 55		n Hi	s Th	ır Gl	y Gl 55		s Pr	о Ту	r Va	1 Cys
10	G1	u A	rg (Cys	Gly	56!		g Ph	e Va	1 G1	n Se 57		r Gli	n .Le	u Al	a As 57	n His 5
	11	e A	rg 1	His	His 580) Ası	n Ilo	e Ar	g Pr 58		s Ly:	в Су:	s Se	r Va 59		s Ser
15	Ly	s A		Phe 595	Val	Asr	va:	l Gly	AS)		u Se	r Ly	s His	60!		e Il	e His
	Th	r G1 61		Slu	Lys	Pro	Туг	615		s As) Ly	в Суя	620		Gly	Phe	e Asn
20	Arc 625		ıl A	ap	Asn	Leu	Arg 630		His	s Val	l Ly:	Thr 635		His	s Glr	Gl3	Lys 640
25	Ala	a G1	уІ	le	Lys	Ile 645		Glu	Pro	Glu	650		Ser	Glu	. Val	Ser 655	Val
	Val	Th	r V		Asp 660	Asp	Met	Val	Thr	665		Thr	Glu	Ala	Leu 670		Ala
30	Thr	Al		al 75	Thr	Gln	Leu	Thr	Val 680		Pro	Val	Gly	Ala 685		Val	Thr
	Ala	As;		lu '	Thr	Glu	Val	Leu 695	Lys	Ala	Glu	Ile	Ser 700	Lys	Ala	Val	Lys
35	Gln .705	Va:	1 G:	ln (Glu	Glu	Asp 710	Pro	Asn	Thr	His	Ile 715	Leu	Tyr	Ala	Сув	Asp 720
40	Ser	Cys	s GI	ly /		Lys 725	Phe	Leu	Asp	Ala	As n 730	Ser	Leu	Ala	Gln	His 735	Val
***	Arg	Ιlє	e Hi		Thr .	Ala	Gln	Ala	Leu	Val 745	Met	Phe	Gln	Thr	Asp 750	Ala	Asp
15	Phe	Туг	75		ln '	Tyr	Gly	Pro	Gly 760	Gly	Thr	Trp	Pro	Ala 765	Gly	Gln	Val
	Leu	Gln 770		a G	ly (Glu		Va1 775	Phe	Arg	Pro	Arg	Asp 780	Gly	Ala	Glu	Gly
<i>io</i>	Gln 785	Pro	Al	a L	eu A		Glu 790	Thr	Ser	Pro	Thr	Pro 795	Pro	Glu	Cys	Pro	Pro 800
	Pro	Ala	G1	u													

	Gl	u G	lu GI	.u Gl	y Al 24		y Pr	o Al	a Gl	u Va:		5 G1	u Gl	.u G1	y Se 25	r Gla 5
5	Le	u Gl	u As	n Gl 26		u Ala	a Pro	o Gli	26!		ı Glı	As	n Gl	u G1 27		r Ala
10	Gl	y Th	r As 27		r Gly	y Glr	ı Glı	280		y Ser	Glu	Ala	28		y Le	u Arg
		29	0 .				295	5				300)	•		val
15	309	5				310)				315					320
					325	;				330					335	
20				340)				345					350)	His
-	Glu	LY:	355		Ser	Pro	Leu	145 360	Pro	Tyr	Gly	Cys	G1u 365		сув	Gly
25	Lys	370		Arg	Leu	Ile	Ser 375	Leu	Leu	Asn	Leu	His 380	Lys	Lys	Arg	Ris
30	385					390					395					Thr 400
				Asn	405					410					415	_
35				Cys 420					425					430		
			435	His				440					445			
1 0		450		Asp			455					460		,		
ı s	465			His		470					475					480
					485					490					495	
o				Lys 500				!	505			•		510		
	Asp	Pro	Gly 515	Ala	Leu (Gln A		His \ 520	Val i	Arg :	[le F		Thr 525	Gly	Glu .	Lys

Patentansprüche

5

10

30

35

40

- Isoliertes Protein mit der in SEQ ID NO:2 dargestellten Aminosäuresequenz sowie die daraus durch Substitution, Insertion oder Deletion von einem oder mehreren Aminosäureresten erhältlichen Muteine, die noch die wesentlichen biologischen Eigenschaften des in SEQ ID NO:2 dargestellten Proteins besitzen.
- 2. Protein gemäß Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, daß es sich um ein humanes Protein handelt.
- 3. Nukleinsäuresequenz codierend für ein Protein gemäß Anspruch 1.
- Nukleinsäuresequenz nach Anspruch 3, dadurch gekennzeichnet, daß sie für ein Protein codiert, das mindestens 95 % Identität mit der in SEQ ID NO:2 dargestellten Sequenz besitzt.
- Nukleinsäuresequenz nach Anspruch 3, dadurch gekennzeichnet, daß sie die in SEQ ID NO:1 dargestellte Struktur
 besitzt.
 - Vektor enthaltend eine Nukleinsäuresequenz gemäß Anspruch 3 5, funktionell verknüpft mit mindestens einem Regulationselement.
- Wirtsorganismus, transformiert mit einer Nukleinsäuresequenz nach Anspruch 3.
 - 8. Wirtsorganismus, transformiert mit einem Vektor gemäß Anspruch 6.
- Verfahren zur Herstellung eines Proteins gemäß Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, daß man einen Wirtsorganismus gemäß Anspruch 6 unter Bedingungen kultiviert, die die Expression des Proteins erlauben und anschlieBend das exprimierte Protein vom Wirtsorganismus abtrennt und in reiner Form isoliert.
 - Verwendung eines Proteins gemäß Anspruch 1 zur Identifizierung von spezifischen transkriptionsmodulierenden Substanzen.
 - 11. Verfahren zur identifizierung von spezifischen transkriptionsmodulierenden Substanzen, das folgende Schritte umfaßt:
 - (a) Inkubation des Proteins gemäß Anspruch 1 mit dem Genprodukt von myc unter Bedingungen, unter denen sich ein Proteinkomplex zwischen diesen beiden Proteinen ausbildet,
 - (b) Inkubation der beiden Proteine unter ansonst gleichen Bedingungen wie (a) jedoch in Anwesenheit einer oder mehrerer Substanzen, die auf spezifische transkriptionsmodulierende Aktivitäten zu testen sind,
- (c) Ermitteln des Unterschiedes in der Proteinkomplexbildung zwischen (b) und (a).
 - (d) Auswahl solcher Substanzen, bei denen gemäß Schritt (b) eine andere Proteinkomplexbildung erhalten wurde als bei Schritt (a).
- 45 12. Verwendung eines Proteins gemäß Anspruch 1 als Antigen zur Herstellung von spezifischen Antikörpern.
 - 13. Verwendung einer Nukleinsäuresequenz nach Anspruch 3 zur Gentherapie.
 - 14. Verwendung einer zu der Sequenz gemäß Anspruch 3 komplementären Nukleinsäuresequenz zur Gentherapie.
 - Verwendung nach Anspruch 13 oder 14, dadurch gekennzeichnet, daß man durch die exogen zugeführte Nukleinsäuresequenz die zelluläre Konzentration des Proteins gemäß Anspruch 1 erhöht oder erniedrigt.

55